# SYNTHÈSES

# DE PHARMACIE

### ET DE CHIMIE

PRÉSENTÉES ET SOUTENUES A L'ÉCOLE DE PHARMACIE, les 9 et 13 août 1853,

PAR THÉODORE PERCHAUX,

DE LA FERTÉ-BERNARD (SARTHE),

Élève de l'École pratique.



#### PARIS.

E. THUNOT ET C', IMPRIMEURS DE L'ÉCOLE DE PHARMACIE, RUB BACINE, 26, PRÈS DE L'GDÉON.

1855

Instanlaritanlaritanlaritanlaritanlaritanlaritanlaritanlaritanlaritanlaritanlaritanlaritanlaritanlaritanlaritan

#### PROFESSEURS DE LA FACULTÉ DE MÉDECINE.

MM. Duméril. Bouchardat.

## ÉCOLE SPÉCIALE DE PHARMACIE.

#### ADMINISTRATEURS.

MM. Bussy, Directeur.
Guibourt, Secrétaire, Agent comptable.
Lecanu, Professeur titulaire.

#### PROFESSEURS.

MM Rusey

 GAULTIER DE			1	Chimie.
LECANU			í	
CHEVALLIER.			1	Pharmacie.
GUIBOURT			1	
GUILBERT			1	Histoire naturelle.
CHATIN			•	Botanique.
CAVENTOU				Toxicologie.
SOUBEIRAN				Physique.

#### AGRÉGÉS.

MM. Grassi. Ducom. Figüter. Robiquet. Reveil.

Nots. L'École ne prend sous sa responsabilité aucune des opinions émises par les candidats.

A this contraction

An in No

Synthèse O.

1 Strat alcoolique d'Spécacuanha 10 Sizop de Sucre 1500

Electuaire de guinguina

quinquina gris pulverita	144
Islammoniae id	8
miel blanc	- 125
Sirop d'absinthe	125

D

# SYNTHÈSES () DE PHARMACIE ET DE CHIMIE

PRÉSENTÉES ET SOUTENUES A L'ÉCOLE DE PHARMACIE.

#### SIROP D'IPÉCACUANHA.

SYRUPUS CUM IPECACUANHA.

0.												
24	Extra	it alco	olique	d'Ipé	cacuar	ha (.	Extre	ıctun	iIp	eca	t-	
	cuc	ınhæ a	lcoole	parati	lm.).							10
	Eau 1	pure (2	1qua p	ura).	٠.							125
		simpl				lex).						1500
F	aites d	lissoud	re l'ext	trait d	ans l'e	au:	filtre	z : d'	aut	re '	part	portez
	irop à l											
	ullitio											
	oassez.	3	1		4	-1					-1-10	
	- COUNTY											

30 grammes de sirop d'Ipécacuanha contiennent 20 centigrammes d'extrait, ou la substance de 80 centigrammes de racine.

# ÉLECTUAIRE DE QUINQUINA.

(Opiat fébrifuge.)
OPIATA FEBRIFUGA.

24	Quinquina gris en poudre (Pulvis Cinchona	co	nda-		
	mineæ)			444	1
	Chlorhydrate d'ammoniaque (Chlorhydras	an	ımo-		
	nicus).			8	
	Miel choisi (Mel electum).			-128-	1
	Sirop d'absinthe (Syrupus cum Absinthio).			128	,
]	aites un Electuaire. Le quinquina formera un	per	plus	du tiers	-
de	la masse.	I.o.	pras		

#### CONSERVE DE CASSE.

(Casse cuite.)

CONSERVA CUM CASSIA:

$\mathcal{V}$	Pulpe de Casse (Pulpa Cassiæ). Sirop de Violettes (Syrupus cum floribus Violarum) Sucre blanc (Saccharum album). Huile essentielle de fleurs d'Oranger (Oleum volatile	250 185 45
	florum Aurantii).	0,18

Mélangez le sucre , le sirop de Violettes et la pulpe de Casse , et faites cuire au bain-marie en consistance d'extrait mou ; aromatisez sur la fin avec l'essence de fleurs d'Oranger.

#### EMPLATRE SIMPLE.

EMPLASTRUM SIMPLEX,

24	Litharge en poudre fine (Oxidum	plumbicur	n semi-	
	vitreum).			1000
	Graisse de Porc (Adeps Porcinus).			1000
	Huile d'Olive (Oleum olivarum).			1000
	Eau commune (Aqua communis).			2000

Mettez dans une grande bassine de cuivre la Graisse de Porc et l'Huile d'olive, puis l'Oxyde; faites liquéfier, et remuez avec une grande spatule de bois pour obtenir un mélange exact; ajoutez alors l'eau, et tenez la matière en ébullition, en l'agitant continuellement avec la spatule jusqu'à ce que l'oxyde ait disparu et que la masse ait acquis une couleur blanche et une consistance solide, ce dont vous vous assurerez en jetant une petite quantité de la matière emplastique dans de l'eau froide et en la pétrissant entre les dioigts; alors laissez refroidir, et tandis que l'emplâtre sera encore chaud et mou, malaxez-le pour en séparer toute la liqueur aqueuse, et roulez-le en cylindres dits magdaleons.

D D D		Surop de Surre bla Essence	2
D D	4	Lithary graisse i	-

Conserve de la	Se
	A11 9 11 11
Pulpe de castes	2/0
Tirop de violettes	185
Sucre blane pulverisi	45
Essence de flour d'oranger	- 0,15
Emplate Simp	ole
Littrarge en poudre	1000
graisse de porce	1000
huil d'olives	

140

521

Lessive caustique	Soo
huite d'amandes douces	1000
100	
, a	
*	**
(65)	
11000	
Chlorure de Barium	
Sulfate de bargte en poudre fine	1000
Sulfate de bargte en poudre fine Charbon pulverish	250
acide chlorhydrique incolore	7000
and the same of the same of the same	1000

Savon amygdalin

D

D

ν

#### SAVON AMYGDALIN.

(Savon médicinal.)

SAPO AMYGDALINUS.

Lessive caustique des savonniers à 36° (Soda caustica aqud sotiua).

Huile d'amandes douces (Oleum amygdatarum dulcium).

Mettez l'huile dans un vase de faience ou de verre, ajoutez-y par portion la soude, agitez pour obtenir un mélange exact; placez ensuite le mélange pendant quelques jours à une température de 18 a 20 degrés, et continuez à l'agiter de temps en temps avec une spatule de verre ou d'argent, jusqu'à ce qu'il ait acquis la consistance d'une pâte molle; divisez-le alors dans des moules de faience d'où vous le retirerez lorsqu'il sera entièrement solidifié.

Ce savon ne peut être employé pour l'usage médical que lorsqu'il a perdu, par un ou deux mois d'exposition à l'air, l'accès d'alcali qu'il retient après sa préparation. On reconnaît qu'il est arrivé au point de neutralité convenable, à sa saveur qui est devenue douce de caustique qu'elle était, et à ce que mis en contact avec le protochlorure de mercure, il ne communique plus à ce composé la couleur grise que fait naître le contact du savon récemment préparé.

Le succès de cette préparation dépend surtout de la pureté et de la causticité de la lessive employée.

#### CHLORURE DE BARIUM.

(Muriate de baryte.)

CHLORURETUM BARYTICUM.

Sulfate de baryte (Sulfas baryticus).
 Charbon de bois (Carbo è ligno).
 Acide chlorhydrique (Acidum chlorhydricum).
 Mélangez exactement le sulfate et le charbon préalablement réduits en poudres fines; tassez le mélange dans un creuset de terre

de manière à ce qu'il en soit presque complétement rempli ; mettez par-dessus une couche de charbon en poudre, et fixez exactement le couvercle sur le creuset avec de l'argile délayée.

Chauffez fortement dans un fourneau à réverbère; maintenez le creuset à la température rouge pendant deux heures au moins.

Retirez le creuset du feu; laissez-le refroidir complétement avant d'enlever le couvercle, et séparez la couche superficielle de charbon. Si l'opération a été bien conduite, la matière aura une couleur d'un gris rougeâtre; elle sera légèrement agglomérée, surtout contre les parois du creuset. On la versera dans une terrine de grès; on la délayera dans trois ou quatre fois son poids d'eau; on versera sur le mélange, et en agitant continuellement avec une spatule de bois, une suffisante quantité d'acide chlorhydrique pour que la liqueur présente une légère réaction acide

Cette décomposition donne naissance à une quantité considérable de gaz acide sulfhydrique. Il est convenable d'enflammer ce gaz au moment où il se dégage, afin d'éviter les inconvénients auxquels

sa présence peut donner lieu.

La liqueur sera filtrée; le résidu sera lavé à l'eau chaude, l'eau de lavage et la liqueur filtrée seront évaporées à siccité. Le résidu de l'évaporation sera redissous dans une petite quantité d'eau; on ajoutera à cette dissolution un lèger excès de sulfure de barium conservé à cet effet, pour précipiter le fer qu'elle pourrait contenir; on filtrera de nouveau, on fera concentrer par évaporation lente et cristalliser.

#### PROTOCHLORURE DE MERCURE PAR PRÉCIPITATION.

(Précipité blanc.)

CHLORURETUM HYDRARGYROSUM.

24	Mercure (Hydrargyrum)	200
	Acide nitrique (Acidum nitricum)	250
	Acide chlorhydrigue (Acidum chlorhydricum).	250

Laissez dissoudre le mercure par simple réaction spontanée et abandonnéz la dissolution à elle-même pendant un jour ou deux. Séparez ensuite la liqueur des cristaux; lorsque ceux-ci seront égouttés, broyez-les dans une terrine et versez dessus de l'eau aiguisée d'acide nitrique; agitez avec un tube de verre, décantez Protochlorure de Mercure precipité.

Mereur conlant 200 acide mitrigue à 30 dégrés 250 250 acide Aborty drigue pur 250

V

Carbonate D'ammoniaque

Ohlorhydrate d'ammoniaque pulv. 1000 Craix blanche pulveridie 1000

V

la liqueur et reprenez le nitrate restant par une nouvelle quantité d'eau acidulée; après complète dissolution réunissez toutes les liqueurs dans un vase cylindrique; précipitez-les en y ajoutant de l'acide chlorhydrique en léger excès, afin de précipiter tout le mercure à l'état de protochlorure. Laissez déposer, lavez le dépôt à plusieurs reprises et faites les derniers lavages à l'eau chaude. Jetez ensuite le précipité sur une toile serrée, et lorsqu'il aura été assez égoutté, trochisquez-le et faites-le sécher à l'étuve.

La première liqueur, séparée des cristaux, contient un mélange de proto et de deuto-nitrate de mercure; on s'en sert pour la préparation du précipité rouge.

#### CARBONATE D'AMMONIAQUE.

CARBONAS AMMONIÆ.

Heading Chlorhydrate d'ammoniaque (Chlorhydras ammoniæ). 1000 Carbonate de chaux (Carbonas calcicus). 1000

Mélangez exactement ces deux substances préalablement réduites en poudre et bien desséchées; introduises le mélange dans une cornue de grès lutée; remplissez la presque entièrement, placez-la ensuite dans un bon fourneau à réverbère, et adaptez à son col un récipient en grès ou en plomb muni d'une petite ouverture à l'extrémité opposée à la cornue, et disposé horizontalement de manière à pouvoir être presque entièrement immerré dans l'eau,

Chouffez la cornue, el augmentez graduellement la chaleur jusqu'à ce qu'il se dégage des vapeurs blanches par l'ouverture du récipient. Bouchez alors légèrement cette ouverture; faites couleur un filet d'eau froide à la surface du récipient, et réglez la chaleur du fourneau sur l'émission des vapeurs; continuez ainsi jusqu'à ce que les vapeurs, d'opaques et neigeuses qu'elles étaient d'abord, soient devenues transparentes. Elles ne contiennent plus alors que de l'eau qui humecte le sel et échauffe fortement le récipient malgré l'irrigation d'eau froide; il faut alors arrêter le feu en bouchant toutes les issues du fourneau.

L'appareil étant tout à fait refroidi, on le démonte, on égoutte le récipient, qui contient un peu de liquide qu'il ne faut pas perdre; puis on fait une seconde et quelquefois une troisième charge sur le même récipient, jusqu'à ce qu'on juge la couche de carbonate d'ammoniaque assez épaisse; alors on égoutte de nouveau, et on enlève le carbonate, soit en brisant le récipient s'il est en grès, soit en frappant légèrement la surface externe avec un maillet s'il est en plomb.

Ce sel, une fois divisé en gros fragments, devra être serré dans une cruche en grès bien bouchée. On trouve ordinairement dans la partie inférieure du récipient quelques portions moins denses, plus humides et moins susceptibles d'être conservées; on les met en réserve pour servir à la préparation de quelques sels ammoniacaux, et principalement de l'acétate d'ammoniaque.

#### TARTRATE DE POTASSE ET DE SOUDE.

(Sel de Seignette.)

TARTRAS SODICO-POTASSICUS.

Bi-tartrate de potasse (crème de tartre) (Bitartras potassicus).

Eau commune (Aqua fluviatilis).

Carbonate de soude (Carbonas sodicus) cristallisé,

O. S.

Portez l'eau à l'ébullition dans une bassine d'argent ou de cuivre étamé; ajoutez-y la crème de tartre pulvérisée; projetez le carbonate de soude par portions en agitant continuellement avec une spatule, jusqu'à ce qu'il ne se produise plus d'effervescence; ajoutez un léger excès de carbonate. Filtrez, évaporez jusqu'à 40 degrés de l'aréomètre, et laissez cristalliser par refroidissement.

Le sel de Seignette doit être incolore, cristallisé en prismes à huit ou dix pans; il n'attire point l'humidité de l'air; sa solution concentrée donne, par l'addition des acides, un abondant précipité de crème de tartre. tartrate de Potasse et de Soude

Crime de tarbre pulvorisée 1000 Carbonate de Soude cristallisé 700